# PCT

## WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

C25B 1/00, H01M 4/52

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/68462

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum:

16. November 2000 (16.11.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/03684

(22) Internationales Anmeldedatum:

25. April 2000 (25.04.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 21 313.5

7. Mai 1999 (07.05.99)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): H.C. STARCK GMBH & CO. KG [DE/DE]; Im Schleeke 78-91, D-38642 Goslar (DE). OV. 12, 2000 Rep

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): OLBRICH, Armin [DE/DE]; Alte Dorfstrasse 20, D-38723 Seesen (DE). STOLLER, Viktor [DE/DE]; Am Wildpark 17, D-38667 Bad Harzburg (DE). MEESE-MARKTSCHEFFEL, Juliane [DE/DE]; Nussanger 8, D-38640 Goslar (DE). SCHRUMPF, Frank [DE/DE]; Abzuchtstrasse 12, D-38640 Goslar (DE). SCHMOLL, Josef [DE/DE]; Rudolf-Nickel-Weg 3, D-38642 Goslar (DE). GILLE, Gerhard [DE/DE]; Spitalstrasse 8, D-38640 Goslar (DE).
- (74) Anwalt: DROPE, Rüdiger, D-51368 Leverkusen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MV, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht

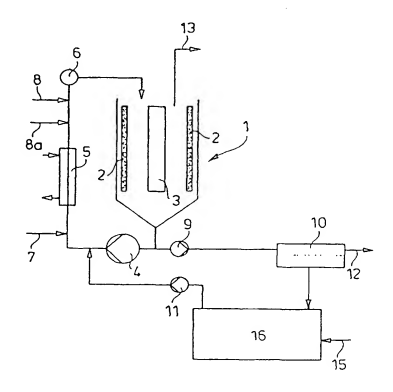
Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der sür Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING NICKEL HYDROXIDES
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON NICKELHYDROXIDEN
- (57) Abstract

The invention relates to a method for producing spherical nickel hydroxide by anodically dissolving a nickel electrode and by precipitating nickel hydroxide in a completely and thoroughly mixed electrolysis cell. An electrolysis brine with a content of 20 to 50 g/l chloride ions and 1 to 7 g/l ammonia with a pH-value of 9.5 to 11.5 and a temperature of 45 to 60° C is used.

#### (57) Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Herstellung von sphärischem Nickelhydroxid durch anodische Auflösung einer Nickelelektrode und Fällung von Nickelhydroxid in einer vollständig durchmischten Elektrolysezelle beschrieben, wobei eine Elektrolysesole mit einem Gehalt von 20 bis 50 g/l Chloridionen und 1 bis 7 g/l Ammoniak mit einem pH-Wert von 9,5 bis 11,5 und einer Temperatur von 45 bis 60°C eingesetzt wird.



STA 144-WO

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
ΑT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BC	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	03	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Јарал	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	ΥU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	211	Zimolowe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

10

15

20

25

30

#### Verfahren zur Herstellung von Nickelhydroxiden

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Nickelhydroxiden durch anodische Auflösung von Nickelmetall in einer Elektrolysezelle bei vollständig durchmischter Elektrolysesole.

Für die Herstellung von Nickelhydroxiden sind insbesondere zwei Verfahren bekannt, nämlich die chemische Fällung der Hydroxide aus Nickelsalzlösungen durch Zugabe von Alkalilaugen und andererseits die anodische Auflösung von Nickel in einer Elektrolysezelle, wobei an der Kathode unter Bereitstellung der entsprechenden Hydroxidionen Wasserstoff freigesetzt wird.

Der chemische Fällungsprozeß hat den Nachteil, daß die aufgrund der Neutralisationsreaktion stöchiometrisch anfallenden Neutralsalze entsorgt oder aufgearbeitet werden müssen. Dagegen gelingt es bei elektrolytischen Prozessen weitgehend, die Leitsalz-haltige Sole nach Abtrennung des gefällten Hydroxides im Kreislauf zu fahren, so daß der Anfall von Neben- und Abfallprodukten weitgehend vermieden werden kann. Zumindest theoretisch sollten elektrolytische Prozesse aufgrund der geringeren Konzentrationen der Reaktionspartner in der Fällungssuspension (Elektrolysesole) zu gleichmäßigeren Produkten führen. Dem steht allerdings die Tendenz zur Ausbildung von anodischen und/oder kathodischen Ablagerungen bzw. Ablagerungen auf gegebenenfalls vorhandenen Diaphragmen oder Membranen aufgrund der an den jeweiligen Grenzschichten stark abweichenden Konzentrationen, Potentialund/oder pH-Werten entgegen, so daß die Einstellung und Aufrechterhaltung von im Hinblick auf die Produkteigenschaften optimalen Prozeßbedingungen behindert ist, bzw. die Elektrolyse gar nicht erst im Gleichgewicht betrieben werden kann.

Es ist ferner, beispielsweise aus der japanischen Offenlegungsschrift 56-143 671 vom 9. November 1981, bekannt, zur Herstellung dichterer Nickelhydroxidpulver die chemische Fällung aus wäßrigen Lösungen von Nickel-Ammin-Komplexsalzen vor-

zunehmen, aus denen Nickelhydroxid mit erheblich reduzierter Fällungsgeschwindigkeit ausfällt, so daß sich eine dichtere Partikelstruktur ausbildet. Ferner wird durch das aufgrund der Gegenwart von Ammoniak in der Fällungslösung veränderte Kristallisations-/Lösungsgleichgewicht die Ausbildung sphäroidischer Agglomerate begünstigt.

Wird der Komplexbildner bei dem elektrolytischen Prozeß eingesetzt, kann es zur Störung des Prozesses kommen, da Ni(II) in Ni(II)-Amminkomplexen leichter kathodisch reduziert wird als im Ni(II)-Hexaquokomplexion. Das abgeschiedene Ni bildet lockere Ablagerungen auf der Kathode. Dem wird gemäß EP-A-684 324 dadurch entgegengewirkt, daß die Elektrolysezelle mittels einer Hydroxidionendurchlässigen Membran in einen Anoden- und einen Kathodenraum aufgeteilt wird. Zur Vermeidung von Nickelhydroxid-Ablagerungen sowohl an der Membran als auch an der Anode ist es dabei erforderlich, sehr hohe Ammoniakkonzentrationen einzusetzen, so daß die Hydroxidausfällung erst außerhalb des Reaktors unter Temperaturerhöhung erfolgt. Nachteilig an dem Membran-Elektrolyse-Verfahren ist die durch die Membran bedingte erhöhte Elektrolysespannung, sowie der Einsatz der Membran selbst, der technologisch diffizil (Verstopfungsprobleme) ist, die Verfahrenskosten erhöht und damit kommerzielle Anwendungen erschwert.

20

5

10

15

Es wurde nun gefunden, daß die Erzeugung von sphärischem Nickelhydroxid durch anodische Auflösung von Nickel direkt in einer vollständig durchmischten Elektrolysezelle gelingt, wenn die Elektrolysesole vergleichsweise niedrige Ammoniakgehalte von 1 bis 5 g/l aufweist und ferner der Chloridionengehalt, der pH-Wert und die Temperatur der Sole in bestimmten Grenzen gehalten werden.

30

25

Für das erfindungsgemäße Verfahren wesentlich scheint zu sein, daß sich auf der Anode ein quasi stationärer Niederschlag von basischem Nickelsalz ausbildet, der offenbar die Funktion einer Kationenaustauschermembran übernimmt, d.h. für Chlorid- und Hydroxyid-Ionen undurchlässig ist. Die anodisch aufgelösten Nickelionen treffen von der Anodenseite her auf die Ablagerung und werden dort als basisches

10

15





- 3 -

Nickelchlorid eingebaut. Von der Elektrolytseite her werden offenbar Nickel-Ammonium-Komplexe, die weniger als 4 Liganden aufweisen und daher relativ instabil sind, abgelöst. Dabei scheint die Amminkomplex-Bildung durch eine elektrolytseitig an der "Membran" sich ausbildenden, im Vergleich zur Solekonzentration OH-Ionen-armen Grenzschicht begünstigt. Nach Verlassen der OH-Ionen-armen Grenzschicht zerfallen die Amminkomplexe, bevor es zur Nickelabscheidung an der Kathode kommt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist demgemäß ein Verfahren zur Herstellung von sphärischem Nickelhydroxid durch anodische Auflösung einer Nickelelektrode und Fällung von Nickelhydroxid in einer vollständig durchmischten Elektrolysezelle, das dadurch gekennzeichnet ist, daß eine Elektrolysesole mit einem Gehalt von 20 bis 50 g/l Chloridionen und 1 bis 7 g/l Ammoniak, einem pH-Wert von 9,5 bis 11,5 und einer Temperatur von 45 bis 60°C eingesetzt wird. Vorzugsweise soll das molare Verhältnis von Chloridionen zu Ammoniak 2 bis 10 betragen.

Zur Dotierung des Produktes mit Sulfat kann dem Elektrolyten zusätzlich Natriumsulfat zugesetzt werden.

Vorzugsweise weist die Elektrolysesole einen pH-Wert von unter 11, insbesondere bevorzugt zwischen 10 und 10,5 (bei Reaktionstemperatur) auf. Die Chloridionen-Konzentration wird durch eine wäßrige Lösung von Alkalichloriden bereitgestellt. Die pH-Wert-Einstellung erfolgt durch Dosierung einer Alkalihydroxid-Lösung bzw. Salzsäure in Abhängigkeit von einer kontinuierlichen pH-Wert-Messung.

25

30

Erfindungsgemäß wird unter einer "vollständig durchmischten Elektrolysezelle" eine einheitliche Elektrolysezelle verstanden, in der Anode und Kathode in Kontakt mit im wesentlichen derselben Sole stehen, d.h. in der keine bauartbedingte Auftrennung des Zellraumes in einen Anoden- und einen Kathodenraum durch Diaphragmen oder Membranen erfolgt. Dabei bleibt die in situ gebildete Membranfunktion der Ablagerungen von basischem Nickelsalz außer Betracht. "Vollständig durchmischt" schließt

10

15

20

25

30



erfindungsgemäß ferner ein, daß die Sole selbst mit Ausnahme von Grenzschicht-Effekten in der Nähe der Anodenflächen eine gleichmäßige Zusammensetzung aufweist, was durch eine turbulente Durchmischung sichergestellt wird. Dies wird dadurch erreicht, daß der Elektrolysezelle ständig über ein außerhalb der Zelle angeordnetes Rohrleitungssystem, das eine Pumpe enthält, Sole entzogen und diese wieder in die Zelle zurückgeführt wird, d.h. die Sole wird durch die Elektrolysezelle umgepumpt. Die Umpumpgeschwindigkeit der Sole beträgt vorzugsweise mindestens das 100-fache des Füllvolumens der Zelle, insbesondere bevorzugt mehr als das 200-fache und besonders bevorzugt das 400- bis 1000-fache des Füllvolumens der Elektrolysezelle. Durch die hohe Umpumpgeschwindigkeit von mindestens 20 cm/s in der Zelle wird gewährleistet, daß in der Elektrolysezelle dieselben Soleparameter herrschen, wie im Umpumpkreislauf außerhalb der Zelle. Insbesondere wird durch die hohe Umpumpgeschwindigkeit gewährleistet, daß der Temperaturanstieg in der Sole beim einmaligen Durchgang minimal ist. Die Temperaturregelung erfolgt durch einen im Umpumpkreislauf außerhalb der Zelle vorgesehenen Wärmeaustauscher.

Als Nebenprodukt des Verfahrens entsteht kathodisch abgeschiedener Wasserstoff, der oberhalb der Sole aus der Zelle abgezogen wird. Die dispergierten Wasserstoffbläschen sorgen zusätzlich für eine turbulente Vermischung der Sole.

Die mittlere Verweilzeit der Sole beträgt vorzugsweise 3 bis 5 Stunden, d.h. es werden stündlich jeweils <sup>1</sup>/<sub>3</sub> bis <sup>1</sup>/<sub>5</sub> des Füllvolumens der Zelle aus dem Umpumpkreislauf ausgeschleust, die Nickelhydroxidteilchen von der ausgeschleusten Sole abgetrennt und die Sole in den Umpumpkreislauf zurückgeführt.

Die Abtrennung der Nickelhydroxidteilchen kann durch Filtration oder unter Einsatz von Zentrifugalkräften z.B. in einer Dekanterzentrifuge erfolgen. Das abgetrennte Nickelhydroxid wird anschließend zunächst mit VE-Wasser, anschließend mit verdünnter, z.B. 1-molarer, Natronlauge und danach erneut mit VE-Wasser gewaschen und danach getrocknet.



- 5 -

Die elektrolytische Auflösung von Nickel wird vorzugsweise bei einer Stromdichte von 500 bis 2000 A/m<sup>2</sup> durchgeführt. Die erforderliche Spannung beträgt je nach Elektrodenabstand 2,2 bis 4 Volt. Es wird eine anodische Faraday'sche Stromausbeute von mehr als 98 % erzielt.

5

10

15

Für den Einsatz in wiederaufladbaren alkalischen Batterien wird bevorzugt dotiertes Nickelhydroxid hergestellt. Als Dotierungselemente kommen insbesondere Kobalt, Zink, Cadmium, Magnesium, Aluminium, Kupfer, Chrom, Eisen, Scandium, Yttrium, Lanthan, Lanthanoide, Bor, Gallium oder Mangan in Frage. Die Dotierelemente werden bevorzugt in Form ihrer wäßrigen Chloride kontinuierlich vorzugsweise in den Umpumpkreislauf außerhalb der Zelle eingespeist, und zwar in einem solchen Mengenverhältnis zu dem elektrolytisch aufgelösten Nickel, das der späteren Dotiermenge entspricht. Ferner ist es notwendig, zur Aufrechterhaltung des Ammoniak/Chlorid-Verhältnisses gleichzeitig eine entsprechende Menge Ammoniak einzuleiten. Über die pH-Wert-Regelung wird entsprechend Natronlauge bzw. Salzsäure zugeführt. Bei dem beschriebenen Verfahren zur Herstellung dotierter Nickelhydroxide fallen demgemäß Neutralsalze im wesentlichen nur in stöchiometrischen Mengen entsprechend den Mengen der Dotierung an. Durch Zusatzanoden aus den Dotierungsmetallen oder durch Vorlegierung der Nickelanode mit den Dotierungselementen kann auch dieser Neutralsalzanfall vermieden werden.

20

Nach einer weiteren Ausführungsform der Erfindung werden dotierte Nickelhydroxide dadurch hergestellt, daß mit den Dotierungselementen legierte Nickel-Anoden eingesetzt werden.

25

30

Nach einer weiteren Ausführungsform der Erfindung werden mit Kobalthydroxid beschichtete Nickelhydroxide hergestellt. Hierzu wird vorzugsweise die aus dem Umpumpkreislauf der Elektrolysezelle ausgeschleuste Nickelhydroxid enthaltende Sole einer weiteren Elektrolysezelle zugeführt, deren Anode aus Kobalt besteht. Diese nachgeschaltete Elektrolysezelle, in der die Beschichtung des Nickelhydroxids mit Kobalt(II)hydroxid erfolgt, wird unter im wesentlichen gleichen Bedingungen

betrieben wie die vorgeschaltete Elektrolysezelle zur Erzeugung von Nickelhydroxid. Dabei wird das Verhältnis der Anodenflächen (bei gleicher Stromdichte) so gewählt, daß das gewünschte molare Verhältnis von Nickelhydroxid-Kern und Kobalthydroxid-Beschichtung hergestellt wird. Nach Abtrennung der mit Kobalthydroxid beschichteten Nickelhydroxid-Teilchen enthaltenden Sole aus dem Umpumpkreislauf der nachgeschalteten Elektrolysezelle mit Kobalt-Anode und weiterer Abtrennung der Feststoffteilchen von der Sole wird die Sole in den ersten Umpumpkreislauf zur Erzeugung des Nickelhydroxids zurückgeführt.

Nach einer weiter bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird das Nickelhydroxid aus dem Umpumpkreislauf der ersten Elektrolysezelle mittels einer Zentrifuge verdichtet ausgetragen, wobei kleinere Nickelhydroxid-Kristalle in der zurückgeführten Sole verbleiben und in die erste Elektrolysezelle zurückgeführt werden. Die verdichtete Suspension mit Nickelhydroxid-Teilchen wird dem im wesentlichen getrennten Umpumpkreislauf der nachgeschalteten Elektrolysezelle mit Kobalt-Elektrode zugeführt. Auf diese Weise gelingt es, besonders gleichmäßige Nickelhydroxid-Teilchen zu erzeugen.

Die Erfindung wird nachfolgend anhand der Figuren 1 bis 4 näher erläutert:

Figur 1 zeigt eine erste Ausführungsform der Erfindung zur Herstellung von dotiertem oder undotiertem Nickelhydroxid.

Figur 2 zeigt eine erfindungsgemäße Vorrichtung zur Herstellung von mit Kobalthydroxid beschichtetem Nickelhydroxid.

Figur 3 zeigt eine erfindungsgemäße Vorrichtung zur Herstellung von beschichtetem Nickelhydroxid mit besonders gleichmäßiger Teilchengrößenverteilung.

20

10

15

20

25

30



Figur 4 zeigt eine REM-Aufnahme des gemäß Beispiel erzeugten Nickelhydroxids.

- 7 -

Figur 1 zeigt eine Elektrolysezelle 1, die eine Kathode 2 und eine Anode 3 enthält. Die Elektrolysesole wird im Boden der Zelle 1 über die Pumpe 4, den Wärmeaustauscher 5 sowie die pH-Sonde 6 umgepumpt. In den Umpumpkreislauf wird, wie durch Pfeil 7 angedeutet, in Abhängigkeit von der pH-Messung 6 Alkalihydroxid bzw. Salzsäure zudosiert. Aus dem Umpumpkreislauf wird mittels Pumpe 9 Nickelhydroxid-Suspension ausgeschleust und der Feststoffabtrennvorrichtung 10 zugeführt. Der Feststoff wird, wie durch Pfeil 12 angedeutet, ausgeschleust. Die von Feststoff befreite Sole wird über die Elektrolytaufarbeitung 16 gegebenenfalls unter Wasserzugabe 15 mittels Pumpe 11 in den Umpumpkreislauf zurückgeführt. Ferner ist, wie durch die Pfeile 8 angedeutet, eine Einleitmöglichkeit vorgesehen, durch die Ammoniak-Verluste substituiert werden können. Durch die Einleitung 8a können ferner Dotiersalzlösungen in den Umpumpkreislauf eingeleitet werden. Nach einer bevorzugten Ausführungsform ist die Abtrennvorrichtung 10 in Form einer Siebzentrifuge ausgebildet, die so gefahren wird, daß feinteilige Nickelhydroxid-Teilchen mit dem Filtrat über Pumpe 11 in den Umpumpkreislauf zurückgeführt werden. Während der Elektrolyse erzeugtes Wasserstoffgas wird oberhalb des Füllvolumens der Zelle, wie durch Pfeil 13 angedeutet, abgezogen.

Figur 2 zeigt eine erste Elektrolysezelle 1 mit Nickelanode 3, wobei im übrigen gleiche Bezugszeichen die gleichen Elemente wie in Figur 1 bezeichnen. Der Elektrolysezelle 1 ist eine zweite Elektrolysezelle 20 mit Kobaltelektrode 23 nachgeschaltet. Die Sole wird entsprechend über Pumpe 24 und Wärmeaustauscher 25 umgepumpt. Dem Umpumpkreislauf wird die über Pumpe 9 aus dem Umpumpkreislauf der Elektrolysezelle 1 ausgeschleuste Nickelhydroxid-Suspension zugespeist. Eine entsprechende Menge an mit Kobalthydroxid beschichtetem Nickelhydroxid enthaltende Suspension wird über Pumpe 29 ausgeschleust und in die Abpumpvorrichtung 30 eingeleitet. Das Filtrat wird über Pumpe 11 in den Umpumpkreislauf der Elektrolysezelle 1 zurückgeführt. Der von der Sole abgetrennte Feststoff wird, wie

durch Pfeil 32 angedeutet, ausgeschleust und der Waschung und Trocknung zugeführt.

Figur 3 zeigt eine Ausführungsform der Erfindung wie in Figur 2, wobei jedoch eine zusätzliche Trennzentrifuge 42 vorgesehen ist, mittels der die Solekreisläufe der Elektrolysezellen 1 und 20 getrennt werden, wobei nur die mit der Trennzentrifuge 42 abgetrennten größeren Nickelhydroxid-Partikel in den Umpumpkreislauf der Elektrolysezelle 20 überführt werden und kleinere Nickelhydroxid-Teilchen über die Sole der Zirkulationspumpe 11 in die Elektrolysezelle 1 zurückgeführt werden.

#### **Beispiel**

5

10

15

20

Es wird eine Versuchsanordnung gemäß Figur 1 eingesetzt. Elektrolysezelle 1 hat ein Fassungsvolumen von 2,3 1 und ist mit einer Nickelanode und einer Nickelkathode mit je 400 cm² Elektrodenfläche ausgerüstet. Die im Umpumpkreislauf umgepumpte Sole weist einen Gehalt von 44,6 g/l Natriumchlorid und 2,6 g/l Ammoniak auf. Über Zulauf 8a werden stündlich 48 g einer wässrigen Dotierungslösung enthaltend 34 g/l Kobalt und 51,5 g/l Zink in Form ihrer Chloride eingespeist. Über Zulauf 7 wird zur Einstellung des pH-Wertes auf 10,3 1-molare Natronlauge bei einer Sole-Temperatur von 55°C zugespeist. Zur Aufrechterhaltung der stationären NH<sub>3</sub>-Konzentration werden über Zulauf 8 ca. 10 ml/h NH<sub>3</sub>-Lösung (50 g NH<sub>3</sub>/l) eingespeist. Die Stromdichte in der Elektrolysezelle beträgt 1000 A/m². Es werden stündlich 43,8 g Nickel anodisch oxidiert. Die Spannung zwischen den Elektroden beträgt ca. 2 Volt. Das bei 12 ausgeschleuste Nickelhydroxid wird zuerst mit VE-Wasser, danach mit 1-molarer Natronlauge und anschließend erneut mit VE-Wasser gewaschen und im Umlufttrockenschrank bei einer Temperatur von 70°C getrocknet. Die Ausbeute beträgt stündlich 76 g.

Die Analyse ergibt ein Produkt mit 57,5 Gew.-% Nickel, 1,95 Gew.-% Kobalt, 2,94 Gew.-% Zink, 17 ppm Natrium, 300 ppm Chlor und einem Ammoniakgehalt von weniger als 40 ppm.

Die Klopfdichte des Produktes beträgt 2,1 g/cm³, die spezifische Oberfläche nach BET 15,6 m²/g und die mittlere Teilchengröße 3,1  $\mu$ m (Mastersizer D50).

Figur 4 zeigt eine REM-Aufnahme des sphärischen Nickelhydroxids.

Die röntgenografisch bestimmte Kristallitgröße beträgt 69 Å, FWHM beträgt 0,92°2θ.

WO 00/68462

Der Batterietest nach AWTB/3. Entladezyklus ergibt eine spezifische Kapazität von 270 mAh, entsprechend einer Ni-EES(Ein-Elektronen-Schritt)-Ausnutzung von 103 %...

- 11 -



#### Patentansprüche

- 1. Verfahren zur Herstellung von sphärischem Nickelhydorixd durch anodische Auflösung einer Nickelelektrode und Fällung von Nickelhydroxid in einer vollständig durchmischten Elektrolysezelle, dadurch gekennzeichnet, daß eine Elektrolysesole mit einem Gehalt von 20 bis 50 g/l Chloridionen und 1 bis 7 g/l Ammoniak mit einem pH-Wert von 9,5 bis 11,5 und einer Temperatur von 45 bis 60°C eingesetzt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrolysesole vor der Einleitung in die Elektrolysezelle durch Zugabe von Alkalihydroxid bzw. Salzsäure auf einen pH-Wert von 10 bis 10,5 eingestellt wird.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Um wälzgeschwindigkeit der Sole mindestens 20 cm/s beträgt.
  - 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das molare Verhältnis von Chloridionen zu Ammoniak 2 bis 10 beträgt.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß
  die mittlere Verweilzeit der Elektrolysesole in der Zelle 1 bis 5 Stunden
  beträgt.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrolyse kontinuierlich ein oder mehrere Dotierungsmetallionen aus der Gruppe Co, Zn, Mg, Cu, Cr, Fe, Sc, Y, La, Lanthanoide, B, Ga, Mn, Cd und Al zugeführt werden.
- Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß
   die Nickelhydroxidpulver dispergiert enthaltende Sole aus der Zelle ausge-

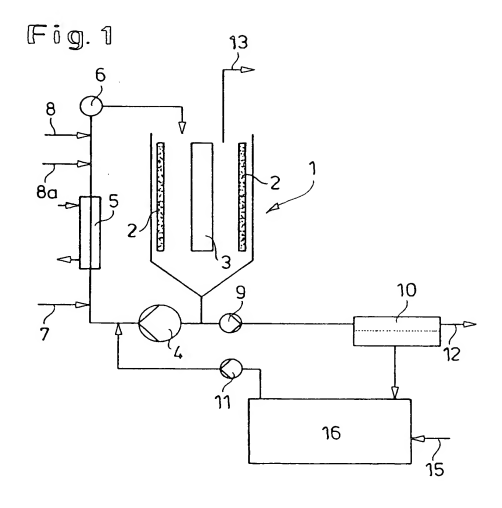
WO 00/68462 PCT/EP00/03684

schleust, das Nickelhydroxidpulver abgetrennt und die Sole in die Elektrolysezelle zurückgeführt wird.

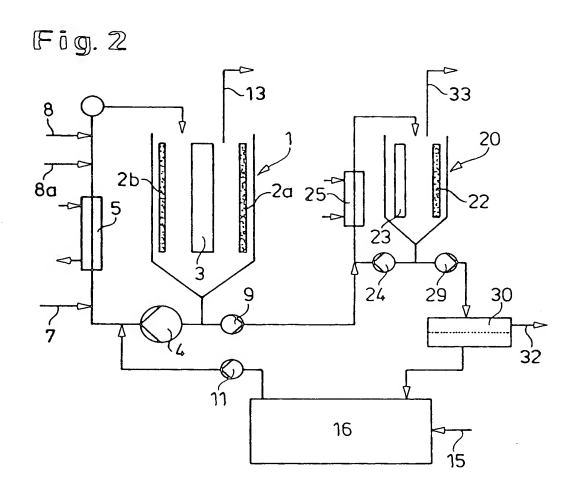
8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß Nickelhydroxidpulver dispergiert enthaltende Sole aus der Elektrolysezelle ausgeschleust und in eine nachgeschaltete Elektrolysezelle eingeleitet wird, wobei die weitere Elektrolysezelle Anoden aus Kobaltmetall aufweist.

5

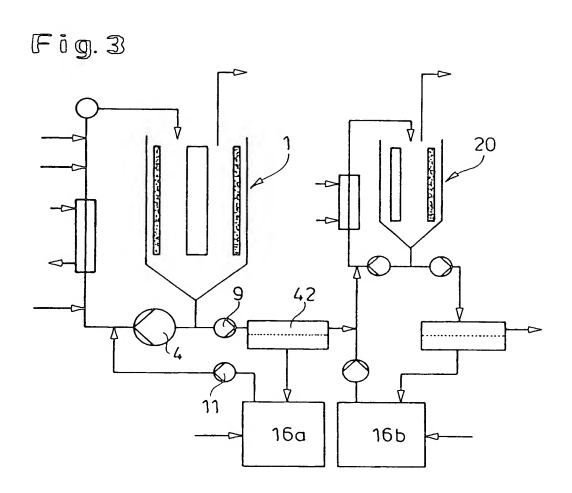
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß der Kobaltmetall enthaltenden Elektrolysezelle Kobalthydroxid-beschichtetes Nickelhydroxid-pulver enthaltende Sole ausgeschleust, das Nickelhydroxidpulver abgetrennt und die Sole in die Elektrolysezelle mit Nickelelektroden zurückgeführt wird.
- 10. Verfahren nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Dotierungselementionen durch anodische Oxidationen der entsprechenden Metalle erzeugt werden.
  - 11. Verwendung des nach einem der Ansprüche 1 bis 10 hergestellten Nickelhydroxid-Pulvers als Elektrodenmaterial in Sekundärbatterien.
  - 12. Verwendung des nach einem der Ansprüche 1 bis 10 hergestellten Nickelhydroxid-Pulvers als Vorstoff zur Herstellung ultrafeiner Nickel-Metallpulver.



	1 44	Committee of the second	9 V V	to the parties by the or	A PART OF THE PROPERTY OF	Section 1.	W 15	
								•
			•					
The same of the sa	CHARLES THE PARTY COLORS	er for religious and the second	PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE	- Martine of the Assessment of the Second of	entitude and the second and the second and the second seco	AND IN THE PERSON OF THE PERSON OF THE PERSON OF	Alberta militar in the second	special property
								`
			•					
								,

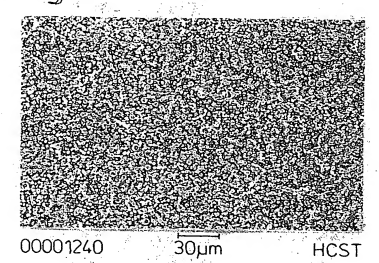


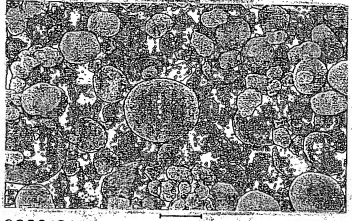
	e. The	EDECTORS TO THE SECOND SECTION OF	to the second second	7	
	<del> </del>				
					,
					•
The state of the s	Same Same of the S	The state of the s	CASSAGE CONTRACTOR CON	with the same of t	men may make the beautiful to the
					. •
				-	•
		•			
<b>∞</b>					
					•
·					

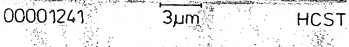


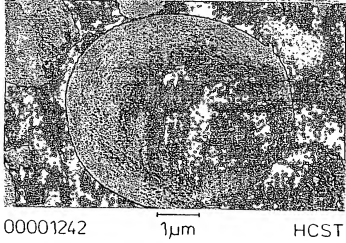
 		Control of the second of the second of the second of	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
			,
			. •
			en de la companya de
			•
	•		
		,	
			e .

Fig. 4



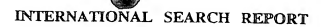






00001242

				- <del>-</del>				
								•
The state of the s	Lagent will be a larger of the same of the	eenne jaagaiser die voorm <b>eeliste</b> enne	The second secon	enderfamiliergingeren, school en	the state of the s	the state of the s	r arriver or the same many or a magicin	nel interference against the history of the second
								•
								** · • • • • • • • • • • • • • • • • • •
								, i
	,							





Intern hal Application No PCT/EP 00/03684

A. CLASSI	FICATION OF SUBJECT MATTER		
Irc /	C25B1/00 H01M4/52		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	cation and IPC	
	SEARCHED		
Minimum do	cumentation searched (classification system followed by classificat C25B H01M	tion symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation and		
Documenta	ion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched
	ata base consulted during the international search (name of data ba	ase and, where practical, search terms used	1)
CHEM A	BS Data, EPO-Internal, WPI Data		
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	Hevant passages	Relevant to claim No.
·			Trefording to claim 140.
χ	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 132, no	. 20.	1,4,11
	15 May 2000 (2000-05-15)	,	1,7,11
	Columbus, Ohio, US;		ρ,
•	abstract no. 270972, YANG, CHANGCHUN ET AL: "Prepara	tion of	
	nickel hydroxide by electrolysis		
	XP002149887		
	abstract		
	& CN 1 210 153 A (ZHENGZHOU UNIV PEOP. REP. CHINA)	ERSITY,	
	10 March 1999 (1999-03-10)		
•			
Α	WO 95 33084 A (FRAUNHOFER-GESELL	SCHAFT ZUR	1
	FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHI 7 December 1995 (1995-12-07)	UNG E.V.)	
	page 5, line 10 -page 6, line 34		
	page 11, line 1 - line 24		
	figure 1		
	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
	tegones of cited documents:	"T" later document published after the inte	mational filing date
consid	int defining the general state of the lart which is not ered to be of particular relevance	or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application but eory underlying the
"E" earlier o	locument but published on or after the international ate	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention
"L" docume	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to cument is taken alone
citation	or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the c cannot be considered to involve an in-	laimed invention
other r		document is combined with one or moments, such combination being obvious	re other such docu-
"P" docume later th	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. "8" document member of the same patent	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	
1	2.0-6-6 2000		·
17	2 October 2000	27/10/2000	
Name and n	nailing address of the ISA	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Groseiller, P	

....ormation on patent family members

Intern nal Application No PCT/EP 00/03684

Patent document cited in search report	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
CN 1210153	Α	10-03-1999	NONE	
WO 9533084	A	07-12-1995	DE 4418440 C AT 186336 T CA 2167674 A CN 1151193 A DE 59507178 D EP 0715659 A FI 960354 A JP 9502226 T NO 955168 A US 5660709 A	28-09-1995 15-11-1999 07-12-1995 04-06-1997 09-12-1999 12-06-1996 25-03-1996 04-03-1997 19-12-1995 26-08-1997

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



nales Aktenzeichen

PCT/EP 00/03684

A. KLASSIF IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C25B1/00 H01M4/52		
	emationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE ter Mindestprufstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	ole )	
IPK 7		•	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	dame der Datenbank und evtl. verwendete !	Suchbegriffe)
CHEM A	BS Data, EPO-Internal, WPI Data		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	3.		bett. Atopiden Hi.
х	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 132, no.	20.	1,4,11
	15. Mai 2000 (2000-05-15)	,	4,7,11
	Columbus, Ohio, US;		
	abstract no. 270972, YANG, CHANGCHUN ET AL: "Preparat	ion of	
	nickel hydroxide by electrolysis"		
	XP002149887		
	Zusammenfassung	DCITY	
	& CN 1 210 153 A (ZHENGZHOU UNIVE   PEOP. REP. CHINA)	.K3111,	
	10. März 1999 (1999–03–10)		
			_
Α	WO 95 33084 A (FRAUNHOFER-GESELLS FÖRDERUNG DER ANGEWANDTEN FORSCHU		1
	7. Dezember 1995 (1995-12-07)	JNG E.V.)	
	Seite 5, Zeile 10 -Seite 6, Zeile	2 34	
	Seite 11, Zeile 1 - Zeile 24		
	Abbildung l		
☐ West	I. tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamilie	
entn	ehmen		
	e Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : Intlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spatere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	t worden list und mit der
	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist.  Dokument, das jedoch erst am oder inach dem internationalen.	Anmeldung nicht kollidiert, sondem nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	r zum. Verständnis des der oder der ihr zugrundeliegenden
Anmel	dedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-	Theorie angegeben ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Beder	utung; die beanspruchte Erfindung
schair	nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	
soll oc	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie frührt)	kann nicht als auf erindenscher Latigi	ceit berühend betrachtet
"O" Veröffe	entlichung, die sich auf eine mündliche. Offenbarung, Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Seinen	Verbindung gebracht wird und
"P" Veröffe	entlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselber	
Datum des	Abschlüsses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	echerchenberichts
1,	2 Oktober 2000	27/10/2020	
1	2. Oktober 2000	27/10/2000	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmachtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.		
i	Fax: (+31-70) 340-3016	Groseiller, P	

## INTERNATIONALE RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern: ales Aktenzeichen
PCT/EP 00/03684

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
CN 1210153	Α	10-03-1999	KEII	NE .	
WO 9533084	Α	07-12-1995	DE AT	4418440 C 186336 T	28-09-1995 15-1,1-1,999
	•		CA	2167674 A	07-12-1995
			CN	1151193 A	04-06-1997
			DE	59507178 D	09-12-1999
			EP	0715659 A	12-06-1996
			FI	960354 A	25-03-1996
			JP	9502226 T	04-03-1997
			NO	955168 A	19-12-1995
			US	5660709 A	26-08-1997